

(11) Publication number:

03034967 A

Generated Document.

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **01167278** 

(51) Intl. Cl.: C07D213/40 A61K 31/44 A61K 31/47 A61K 31/505 C07D215/12 C07D235/04 C07D239/26 C07D239/54

(22) Application date: **29.06.89** 

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

14.02.91

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND LTD

ION TO A RECONSTRUCTIVE DEFENCE

(72) Inventor: KONISHI MITSUHIRO
TANAKA HIROSHI
OSUGE KUNIO
HAGA KEIICHIRO

(74) Representative:

# BUTANE COMPOUND AND SALT THEREOF AND PHARMACEUTICAL USE THEREOF

(57) Abstract:

NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I [R1 is H, halogen, lower alkyl, lower alkoxy or -NHCO(CH2)mCOOR4 (R4 is H, lower alkyl or aralkyl; m is 0 or 1); R2 is H, lower alkyl or aralkyl; R3 is H, lower alkyl, phenyl, aralkyl, etc.; Het is pyridyl, quinolyl, etc.; a, b, c and d are H or a and b or c and d are bonded to form single bond; n is 0 or 1] and salt thereof.

EXAMPLE: 2-[(E,E)-4-(4-Ethoxalylaminophenyl)-1,3bitadienyl]pyridine hydrochloride.

PARATION: A compound expressed by formula II (X is

halogen) is subjected to Wittig reaction with a compound expressed by formula III to give a compound expressed by formula IV, which is then reduced to afford an aniline derivative. The aniline derivative is reacted with a compound expressed by formula V to provide the compound expressed by formula I.

COPYRIGHT: (C)1991, JPO& Japio

$$R^2 OCO(EH_x)_{x}COC1$$
 V



## ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出顧公開

# 四公開特許公報(A)

平3-34967

©Int. Cl. b C 07 D 213/40 A 61 K 31/44 31/505 C 07 D 215/12 235/04 239/26 識別配号 庁内整理番号 8314-4C

ACL:

❸公開 平成3年(1991)2月14日

7019-4C 8412-4C 6529-4C

6529-4C C 07 D 239/55

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全15頁)

❷発明の名称

プタン化合物またはその塩およびその医薬用途

②特 願 平1-167278

**20出 願 平1(1989)6月29日** 

の発明者 小西の発明者 田中

満 <u>紘</u> 寛 大分県中津市大字高瀬字林田34-3 福岡県築上郡吉富町大字直江345

②発明者 大管 邦 男 ②発明者 芳賀 慶一郎

大分県中津市大字東浜774番地55号

⑫発 明 者 芳 賀 慶 一 郎 ⑰出 願 人 吉富製薬株式会社

大分県中津市中央町1丁目10番地76号 大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号

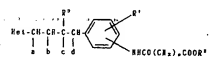
四代理人 弁理士高島 一

#### 明 紅 名

## 1. 発明の名称

ブタン化合物またはその塩およびその医更用途 .2. 特許請求の範囲

(1) 一盤式



1

により衷わされるブタン化合物またはその塩。

(2) fletがピリジル、習典ピリジル、N一置 機ピリジニウムで、かつa、b、c、dのaとb またはcとdとが結合して単結合を形成する瞭求 項(1)記載の化合物またはその塩。

③ 請求項(()または(2)記載の化合物またはその 塩を有効成分として合有することを特徴とする医 選組成物。

## 3. 発明の詳細な説明

### 〔産業上の利用分野〕

本発明は、抗潰瘍刑として有用な新規プタン化合物またはその堪およびその医薬用途に関する。

#### (従来の技術)

ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・プレティン (Chem. Pharm. Bull.第12巻) (11) 1344~1351ページ (1964) にはグリニヤ 試棄によるキナゾリジニウムプロマイドの開環反応により I ー (2 ーピリジル) ー 4 ーフェニルー1.3ープタジエンが得られることが、Chem. Pharm. Boll... 第13巻 (4)503 ~510 ページ (1965) には、フ

<del>---</del>509---

ェニルマグネシウムプロマイドによるモノメチル キナゾリウムブロマイドの閉環反応により、1-(3-メチルー2ーピリジル) -4-フェニルー 1. 3ープタジェンまたは!-(2-ピリジル) -2-メチルー4-フェニルー1,3-プタジエンが 得られることが、Chem. Phorm. Bull., 第26巻 (8) 2334~2339ページ (1978) には、グリニヤ 試変によるペンゾ(a) - およびペンゾ ( b ) キ ノリジニウムブロマイドの関係反応により、2-(4-フェニルー1、3-プタジエニル)キノリ ンまたは1~(4~フェニル~1,3~ブタジェ ニル)イソキノリンが得られることが、また米国 特許第 2427286号明細書には、2-シンナミリデ ン-2-ピコリン、すなわち、1-(2-ピリジ ル) - 4 - フェニルー1、 3 - ブタジエンなどが 殺虫作用を有することが、さらに、ジャーナル・ オブ・メディシナル・ケミストリィー(J. Ked) Chem.) 第19巻(9)1079~1088ページ (1978) には、モルモット維体の風書剤の合成中間体とし て」- (3-または4-ピリジル)-4-フェニ

ル (電鉄器としてジクロロ、ニトロ、フェニルを 有することもある) -1, 3-ブタジェンが記載 されている。

また、抗潰瘍剤としては、胃酸分泌抑制作用などを有し、攻壁因子を被弱させる薬剤が盛んに開発されている一方で、近年は、細胞保護作用、胃粘膜保護作用などを有し防製因子を増強させる薬剤が注目され、そのような薬剤として2'ーカルポキシメトキシー4、4'ーピス(3ーメチルー2ープテニルオキシ)カルコン(一般名:ソファルコン)が知られている。

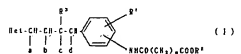
## **〔発明が解決しようとする課題〕**

本発明者らは、抗潰瘍剤の中でも、防製因子を 増強させる化合物を提供すべく絨を研究を重ねた 結果、ある種の新規なブタン化合物がアスピリン 「塩酸潰瘍、エタノール胃粘膜酸智およびィンド メタシン潰瘍に対する抑制作用、さらに、15-ヒドロキシプロスタグランジンデヒドロゲナーゼ 拮抗作用を示し、強い抗潰瘍作用を育することを 見い出して本発明を完成するに至った。

3

## 〔課題を解決するための手段〕

本発明は一般式



上紀各記号の各置換益および原子は次のように

足義される。

ハロゲンとは塩素、臭素、フッ素、ヨウ素を; 低級アルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、第3級ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの炭素数1~6個のアルキルなどを;

低級アルコキシとはメトキシ、エトキシ、ブロボキシ、イソプロポキシ、プトキシ、イソプトキシ、第3級プトキシ、ベンチルオキシ、ヘキシルオキシなどの検索数1~6個の低級アルコキシなどを:

アラルキルとはアルキル部が炭素数 L ~ 4 個の アルキルを有するものであって、ペンジル、 l ー フェニルエチル、 2 ー フェニルエチル、 3 ー フェ ニルプロビル、 4 ー フェニルブチルなどを:

置換フェニルおよび置換アラルキルのフェニル 核上の置換基とはハロゲン、水酸基、ニトロ、ア ミノ、シアノ、トリフルオロメチル、低級アルキ ル、低級アルコキシを;

ピリジルとは2ーピリジル、3ーピリジル、4

-ピリジルを;

置換ピリジルの置換器とは、低級アルキル、基

(ここで R\* は水素、低級アルキルを、 R\* は水素、低級アルキル、アラルキルを、 L は O または 1 を示す。) などを;

Nー値換ビリジニウムとは置換基として低級アルキルを有するピリジニウムなどであって、例えば Nーメチルピリミジニウム、Nーエチルピリミジニウム、Nーイソプロビルピリミジニウム、Nーイソプロビルピリミジニウム、Nーイソブチルピリミジニウム、Nーイソブチルピリミジニウム、Nーペンチルピリミジニウム、Nーペキシルピリミジニウムを:

ピリミジニルとは2ーピリミジニル、4ーピリミジニル、5ーピリミジニルを:

ジオキソビリミジニルとは 2 . 4 - ジオキソー 5 - ビリミジニル、2 . 4 - ジオキソー 6 - ビリ

との塩を形成する。

本発明によれば、一般式 (1) の化合物は、た とえば次のような方法により製造することができ る。

## 方法1:

#### 一般式

(式中、Xはハロゲンを示し、Betは前記と同義である。)により扱わされるウィティッヒ(Wittig) 試策と一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされる化合物とをウィティッヒ反応に 付すことによって一般式

(式中、各記号は削記と同義である。)

ミジニル、2.6ージオキソー4ーピリミジニル、
2.6ージオキソー5ーピリミジニルなどを;
ベンズイミダゾリルとは4ーベンズイミダゾリル、5ーベンズイミダゾリルなどを;

置換ペンズイミダゾリルの置換蒸とはハロゲン、 水酸基、ニトロ、アミノ、シアノ、トリフルオロ メチル、低級アルキル、低級アルコキシを:

キノリルとは2-牛ノリル、4-+ノリル、B -牛ノリルをそれぞれ示す。

本発明の一般式(I)の化合物の塩としては、 変理学的に許容されるもの、たとえば酸付加塩( 塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、石石酸塩、 アートルエンスルホン酸塩などの無機酸または有 機酸との付加塩)、金属塩(ナトリウム塩、カリウム塩、アルミニウム塩、オリウム塩、アルミニウム塩(トリテムカリウム塩、アミンとの塩(トリジン、 ボイヤアミンとの塩など)、アミノ酸付加塩(リジン、 グルタミンなどとの塩)などがあげられ、ロゲン HetがNー置機ビリジニウムの場合、ハロゲン

により衷わされる化合物を得ることができる。

反応は過常ピストリメチルシリルアミンリチウム塩などの存在下、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミドなどの反応に不活性な溶媒中、好ましくは登案気波下に約-50℃から室温で4~24時間で進行する。反応生成物〔化合物〔N〕〕はトランス体とシス体の混合物であるが、再結晶を行うことにより結晶性の良い化合物〔N〕のトランス体のみ単盤することができる。

得られた化合物(N)のトランス体をエタノールまたはメタノール等のアルコール中、窒混から50℃で、鉄・塩酸を用いて1~2時間還元し、アニリン誘導体とする。反応終了後、水酸化ナトリウムを用いて中和し、セライトを用いて渡過し、通当に処理することによって、一般式

(式中、各記号は前記と同義である。)

- -511-

により表わされる化合物を得る。

次に、化合物 (V) モクロロホルムまたはジクロロメタンなどの溶媒中で、トリエチルアミンなどの脱酸剤の存在下、一般式

(式中、各配号は前配と同義である。) により扱わされる化合物と蛮盗にて 1~2時間反

応させ、適当に処理することによって一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされる化合物を得る。

原料化合物 (II) は一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされる化合物とトリフェニルホスフィンをベンゼン、トルエン、テトラヒドロフラン、 ジメチルホルムアミドなどの反応に不活性な熔盤 中、室温から約50℃で8~24時間反応させる

1 1

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされるウィティッと試薬を方法 1 と同様に処理することによって一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされる化合物を得、さらに方法!と同様に処理することによって一般式

(式中、各紀号は前記と同義である。) により表わされる化合物を得る。

原料化合物 (X) は一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により扱わされる化合物とトリフェニルホスホラニリデンアセトアルデヒドとを窒素気波下、ニトロベンゼン中、室温で24~48時間反応させることにより、また、原料化合物(XI)は一般式

i 3

ことより、また、原料化合物 (11) は一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により変わされる化合物と一般式

$$R^2 - CH_2CHO$$
 ( [X )

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされる化合物とをアルカリ (水酸化ナトリウムなど) の水溶液中、水冷下から80℃で 30分から8時間反応させることより得られる。

方法2: 一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされるα、β - 不飽和アルデヒド化合物と一般式

i 2

(式中、各記号は前記上間載である。)
により表わされる化合物とトリフェニルホスフィンをベンゼン、トルエン、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミドなどの反応に不活性な溶媒中、室温から約50℃で8~24時間反応させることにより得られる。

### 方法 3:

#### 一般式

Het 
$$-CB_3$$
 (XV)

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされる化合物と化合物(Ⅱ)とを、大 過剰の無水酢酸中で10~72時間湿流させるこ とによって、化合物(Ⅳ)を得ることができ、以 下、方法1と同様に処理することによって化合物 (Ⅰ-a)に遅くことができる。

#### 方法4:

一般式(1)の化合物のうち、HetがN-釵

<del>-</del>512-

換ビリジニウムである化合物は一般式

(式中、各記号は前記と同義である。) により表わされる化合物と一般式

$$R^{\tau} - y$$
 (2.VI)

(式中、R <sup>↑</sup> は低級アルキルを、Y はハロゲンなどの除イオン残差を示す。)

により表わされる化合物とを反応させることによ り得られる。

反応は通常無溶鉄中もしくはクロロホルム、ジクロロメタン、ブクノールなどの反応に不活性な 溶集中、窒温から200℃で数時間から数日間で 進行する。

## 方法5:

一般式(1)の化合物のうち、ブタン鎖を有する化合物は次のようにして製造される。即ち、一般式

(余白)

1 5

物のうち、HetがN-覆様ピリジニウム以外の基を示し、R」が水業、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシを示し、R『が低級アルキル、アラルキルである化合物を含水メタノールまたは含水エクノール中で2~4規定の水酸化ナトリウム水溶液によりエステルの加水分解を行うことにより得ることができる。

反応は過常室温で2~24時間で進行する。 方法7:

一般式(1)の化合物のうち、HetがN-置 換ビリジニウム以外の基を示し、R・が水素、ハ ロゲン、低級アルキル、低級アルコキシを示し、 R・が低級アルキル、ベンジルである化合物は、 一般式(1)の化合物のうち、HetがN-置換 ピリジニウム以外の基を示し、R・が水業、ハロ ゲン、低級アルキル、低級アルコキシを示し、R・ が水業である化合物と一般式

(式中、R\*\*は低級アルキル、ベンジルを、Xは 前配と同義である。)

(式中、Het゜はHetのうち、N-置換ビリジニウム以外の菱を示し、他の記号は向配と同義である。)

により表わされる化合物とメタノールまたはエタ ノール中、5~10%のパラジウム炭素などを用 いた水素ガス低加による接触盈元により一般式

(式中、各記号は前紀と問義である。) により表わされる化合物に寡くことができる。

` 反応は室避から40℃で3~8時間で進行する。 <u>方法6:</u>

一般式(1)の化合物のうち、HetがN-置換ビリジニウム以外の基を示し、R'が水素、ハロゲン、低級アルキル、低級アルコキシを示し、R'が水素である化合物は、一般式())の化合

1 6

により扱わされる化合物とを炭酸カリウム、+リエチルアミン、ピリジンなどの脱酸剤の存在下、テトラヒドロフラン、クロロホルム、ジメチルホルムアミド、ビリジンなどの反応に不活性な海媒中で反応させることによって得ることができる。

反応は室温から150℃で数時間から数日間で 進行し、好ましくは脱酸剂兼反応溶媒としてビリ ジンを用いることもできる。

方法8:

女

により表わされる化合物とトリフェニルホスフィンをベンゼン、トルエン、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミドなどの反応に不活性な溶媒中、窒蟲から約50℃で B~24時間反応させることにより一般式

--513--

1 8

により表わされる化合物とし、次いで化合物 ( D ) の R ' が水素である化合物と反応させることによって一般式

(式中、各記号は前記と同様である。) により表わされる化合物を得ることができる。

化合物(XXI) を再結品してそのトランス体を単 難し、次いで方法 1 と同様に選元することにより 一般式

(式中、各配号は前紀と同義である。) により表わされる化合物を得、さらに化合物 (VI)

を反応させることによって一般式(I)の化合物 のうち、Hetが益

1 9

が加水分解されうるエステルとすることができる。 そのエステルとは、たとえば、アセトキシメチル、 ピパロイルオキシメチル、1-アセトキシエチル、 まサピパロイルオキシエチルなどのアルカノイル オキシアルキルエステル、エトキシカルボニルオ キシメテル、I-エトキシカルボニルオキシエチ ルなどのアルコキシカルポニルオキシアルキルエ ステル、フタリジル、ジメトキシフタリジルなど のエステル、カルバモイルメチル、カルバモイル エチル、N-メチルカルパモイルメチル、N. N ージメチルカルバモイルメチル、N. N-ジエチ ルカルベモイルメチルなどのカルバモイルアルキ ルエステル、メトキシメチル、メトキシエチルな どのアルコキシアルキルエステルまたは5ーメチ ルー1、 3 ージオキソレンー 2 ーオンー4ーイル メチルエステルなどである。

本発明の一般式(I)の化合物またはその塩は 水和物または溶媒和物としても存在し得、本発明 はそれらを包含するものである。

本発明の一般式(1)の化合物におけるシス体、

(式中、各記号は前記と同義である。) を示し、R・がアルキルである化合物を得ること ができる。

反応は方法Iの対応する反応条件に従うことにより進行する。

このようにして得られた本発明の一般式 (!) の化合物は再結晶法、クロマト法などの常法によ り単脳精製することができる。

本発明の一般式(1)の化合物は無機酸(塩酸、 臭化水素酸、硫酸、リン酸など)、有機酸(フマール酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、p-トルエンスルホン酸など)と常法により処理することができる。 また、分子内にカルボキシル基を有する場合は、 金瓜水酸化物(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、水酸化フルミニウムなど)、水酸化アルミニウムなど、水酸化アルモニウムなど、カ酸化アルモニウム、アミン(トリエチルアと)と など)、アミノ酸(リジン、グルタミンなど)と 常法により処理することにより前記した対応する 塩とすることができ、さらには、常法にて生体内

2 0

トランス体の幾何異性体、また、不斉炭素に基づく光学異性体および立体異性体ならびにそれらの混合物は本発明にすべて包含されるものである。 本発明化合物中、前記のような異性体が存在する場合には、選常それらの混合物として得られるが、これらの混合物は常法により幾何異性体、光学異性体および立体異性体に分割することができる。また、これらの各異性体は対応するそ出発化合物を使用することによっても製造することができ、個々の異性体は分別再結晶またはクロマトグラフィーによって複数できる。

#### 〔作用および発明の効果〕

本発明の化合物の弦力な抗濫瘍作用を以下の変 理実験例により詳述する。なお、本発明の実施例 中、対照変として、2'-カルボキシメトキシー4、 4'-ピス(3-メチルー2-ブテニルボキシ)カ ルコン(一般名:ソファルコン)を用いた。

実験例 1: アスピリンー塩酸液源に対する作用 塩性ウィスター (Mistar) 系ラット (体重 160 ~ 230g) を約20時間絶食して用いた。ラッ

-514-

(\*\*はp<0.01、5.E.は傑準機差を意味する)

トに 0.3 規定塩酸を含む 0.5 %メチルセルロース 溶液に無関したアスピリン 1 0 0 略/短を経口投 与した。 4 時間後に胃を摘出して発生した酸害面 穏を測定して、その総和の平方根を潰瘍指数とし た。被験液はアスピリンー塩酸投与の 3 0 分前に 経口投与した。また、コントロールとして被験液 に代えて 0.5 %メチルセルロース溶液を用いた。 本試験の結果を第 1 表に示す。

{以下余白)

は疑案物 用量 動物数 機構格数 四側年 (ng/kg) (平均士S.E.) (%) コントロール 10 16 2.31±0.45** 46 コントロール 10 16 5.33±0.61 16 5.33±0.61 16 5.33±0.61 16 5.33±0.61 16 5.33±0.61 16 5.33±0.61 16 5.33±0.61 16 5.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 16 6.31±0.63 57		£	K		
が 16 4.30±0.41	<b>式装装物</b>	用量 (ng/kg)	<b>数</b>	透露检数 (平均士5、E.)	智 之 (%)
は約1の化合物 30 16 5.33±0.61 は約1の化合物 30 16 1.79±0.23** ントロール 16 6.31±0.63 ファルコン 100 16 2.72±0.51**	ントロール 雑倒しの化合	10	16 16	4.30±0.41 2.31±0.45"	1 95
ントロール 16 6.31±0.63 ファルコソ 100 16 2.72±0.51**	ントロード 福空10六合	30	91 16	5.33±0.61 1.79±0.23**	99
	ントローフィルコ	100	16 16	6.31±0.63 2.72±0.51**	15

1

2 3

実験例2:エタノール胃粘膜障害に対する作用

(以下余白)

'a 5)	資俸信數 智數年 平均士5.8.) (%)	3.00±0.36 — 1.70±0.24** 43	4.05±0.68 1.56±0.29** 61	3.00±0.36 0.29±0.11** 90	4.69±0.53 4.47±0,59** 5	4.28±0.55 0.87±0.20** 80	
62 歌	(F)	16 3	16 4 16 1	16 16 0	91 91	16 4. 16 0.	· + ±
紙	用量 (mg/kg)	es	10	30	101	001	***********
	<b>铁规</b> 题物	コントロール実施第10元合物	コントロール 実施例1の化合物	コントロール 実施例1の化合物	コントロールンファルコン	コントロールソフォルコン	3 1 0 0 > 0 £1)

<del>---</del>515---

.26

## 実験例3:インドメタシン激傷に対する作用

雄性ドンリュー(Donsyu)系ラット(体置170~2208)を約20時間絶食して用いた。ラットにインドメタシン20転/収を皮下投与した。6時間後に胃を換出して免生した降客の長さを選定し、その総和の平方根を潰瘍指数とした。被験液はインドメタシン投与の30分前に経口投与した。また、コントロールとして被験液に代えて0.5%メチルセルロース溶液を用いた。木試験の結果を第3度に示す。

(以下东白)

试数级物()	用量 (m8/kg)	學物質	资格占数 (平均士5.E.)	(名 (名 (名
٠ - ١		22	4.05±0.35	
実施例1の化合物	100	16	1.84±0.44	55
ロール	1	81	4.91 ±0.44	l
みロン	100	82	5.31 ± 0.47**	œ
5   ¤	. 1	18	5.12±0.26	i
<b>ドロン</b>	300	18	3.29 ± 0.45**	36

2 7

## 実験例4:急性毒性

本発明の化合物:2-((P.E)-4-(4
-メトキサリルアミノフェニル)-1 3-ブタジエニル)ピリジン・塩酸塩・火水和物を雄性マウス群に静脈内に30、100、300 転/転役与したが、5日目で死亡例はなく、また100、300、1000 転/板を経口役与しても5日目で死亡例は認められなかった。また、本発明のその他の化合物においても同様に低森性であった。

28

ら、抗術化性潰瘍剤の有効成分として胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃炎などの症状の治療、処置に使用することができる。

本発明の一般式(1)の化合物またはその塩を 医薬として用いる場合、通常生理学的に許容され うる担体、賦形剤、粉釈剤などと混合して錠剤、 カブセル剤、散剤、注射剤などの剤型で患者に安 全に投与されうる。その投与量は患者の症状、体 重などによって変わりうるが、通常成人1日当た り経口役与で1~500 転程度である。

## (実施例)

以下、実施例により本発明をより詳細に設明するが、本発明はこれらにより何ら限定されるものではない。

## 実施例し

**—516**—

(1) 2-クロロメチルビリジンの塩酸塩とトリフェニルホスフィンより調製したウィテッィヒ (Mittig)試取44gをテトラヒドロフラン160 mtに懸樹させ、-50~-30でに冷却する。この懸濁液中にリチウムビストリメチルシリルアミ

ド1.0モル、テトラヒドロフラン溶液206畝を 約1.5時間かけてゆっくりと満下する。この間上 記温度に保ちながら撹拌する。その後反応温度を 室温まであげて、さらに 1 時間提拌する。この反 応放にアーニトロシンナムアルデヒド20gを加 大、室温にて5時間撹拌する。以上の操作は窟業 気流中にて行う。反応終了後、不溶物を濾去し、 建液を波圧で濃縮する。残査をメタノールーアセ トンの混合溶媒に溶かし、これに塩酸~エタノー ルを加えて析出する結晶を建取し、アセトンで充 分洗浄すると、橙黄色の粉末状結晶約23gが得 られる。得られた結晶をメタノールーアセトンか ら再結晶すると、2- ((P, P)-4-(4-ニトロフェニル) -1. 3-ブタジエニル) ピリ ジン・塩酸塩 (E体) 13.9 g と2 - { (2. E) · · - 4 - (4 -ニトロフェニル) - 1、 3 -ブタジ エニル)ピリジン・塩酸塩(乙体)4.8gが得ら ns.

(2) (1)で得られたE体化合物13.9gと鉄粉10.2 8をエタノール150 Wに懸濁させ、室温で気律

色結晶性粉末の2~ [(E、E)~4~(4~エトキサリルアミノフェニル)~1、3~ブタジエニル)とリジン・塩酸塩10.8gが得られる。融点187~189℃(分解)

3 1

#### 实施织2

実施例 1 (1)で得られた2~ ( (2, E) - 4~ (4 - ニトロフェニル) - 1.3 - ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩 4.8 s を実施例 1 (2)、(3)と同様に反応、処理することにより、黄祖色結晶性粉末の2~ ( (2, E) - 4~ (4 - エトキサリルアミノフェニル) - 1.3 - ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩 2.7 s が得られる。酸点 1.7 4~ 175 て (分解)

以下、実施例1、2と同様の方法を用いることによって以下の化合物を得ることができる。

\* 2-((E, E) - 4 - (2 - エトキサリルアミノフェニル) - 1、3 - ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩、融点189~190℃(分解)

\* 4-((E, E) - 4-(2 - エトキサリルアミノフェニル) - 1、3 - ブタジエニル) ピリ

被下後、さらに1時間攪拌し、次いでごの反応液に40%水酸化ナトリウム溶液50 融を加える。 残った水溶液にクロロホルムを加えて抽出する。 クロロホルム層を硫酸マグネシウムで乾燥後、雑 圧下にクロロホルムを除去する。残変にイソプロ ビルエーテルを加えて波圧下に調取すると、検散 色の粉末の2-((E, E)-4-(4-アミノ フェニル)-1,3-ブタジエニル)ピリジン&6 8が得られる。酸点152~155で (3) (2)で得られた化合物&6gをジクロロメタ ン 120世に溶かし、これにトリエチルアミン9.8

**吐を煩える。この溶液にをエチルオギザリルクロ** 

リド8世をジクロロメタン8世に溶かしたものを

約45分間で室温にで攪拌しながら満下する。さ

らに30分間室温で攪拌し、その後反応液に水を

加えて抽出する。有機層を破骸マグネシウムで飲

繰し、溶媒を被圧製去すると淡黄褐色粉末が得ら

しながら4規定塩酸51世を約40分で摘下する。

れる。この粉末をアセトンに溶かし、塩酸-イソ プロピルアルコールで処理することにより、橙黄 ・ 32 ジン・塩酸塩、融点 189~190で (分解)

- \* 4- [(E, E) -4- (3-エトキサリル アミノフェニル) -3-メチルー1. 3-ブタジ エニル) ピリジン・塩酸塩・火水和物、酸点 182 ~185で (分解)
- \* 2-((E, E)-4-(3-エトキサリル アミノフェニル)-3-メチルー1, 3-ブタジェニル)ピリジン・塩酸塩、融点164~166 で (分解)
- \* 4-((E, E)-4-(1-エトキチリルアミノフェニル)-3-メチル-1, 3-プタジエニル)ピリジン・塩酸塩・光水和物、融点 208~209℃(分解)
- \* 2-((E, E)-4-(4-エトキサリル アミノフェニル)-3-メチル-1, 3-ブタジ エニル)ピリジン・塩酸塩、融点187~188 て(分解)
- \* 2 ((E. E) 4 (4 エトキシカル ボニルアセチルアミノフェニル) - 3 - メチルー 1、3 - プタジエニル) ピリジン・塩酸塩、融点

187~189℃(分解)

\* 4-((E, E)-4-(3-x+++)n フミノー 4 ーメトキシフェニル) ー 3 ーメチルー 1. 3-ブタジエニル】ビリジン、塩酸塩・1水 和物、融点183~185℃(分解)

\* 2-{(E, P)-4-(4-x+++)n アミノー3ーメトキシフェニル) ~3-メチル-1. 3ープタジエニル】ピリジン・塩酸塩・4/5 水和物、融点180~182℃(分解)

\* 4 - ( (E. E) - 4 - (3 - エトキシカル ボニルアセチルアミノー4ーメトキシフェニル) - 3 - メチルー 1 、3 - ブタジエニル) ピリジン・ 塩酸塩、融点174~177℃(分解)

\* 2-[(E, E)-4-(3-x+4+ ルー1, 3-ブタジェニル) ビリジン・塩酸塩、 融点199~200で (分解)

\* 2-((E, E)-4-(4-エトキシカル ポニルアセチルアミノー3ーメトキシフェニル) - 3 - メチルー1.3 - ブタジエニル)ピリジン・ 塩酸塩、融点185~186℃ (分解)

\* 2-((E, E) -4-(3-11++1)n アミノフェニル) - 3 - メチル-1、3 - ブタジ エニル】キノリン・塩酸塩・光水和物、融点 207 ~209て(分解)

\* 2-((E, E)-4-(3-エトキシカル ボニルアセチルアミノフェニル) -3-メチルー 1.3-ブタジエニル)キノリン・塩酸塩・3/4 水和物、融点135~138℃(分解)

\* 2-[(E, E)-4-(4-エトキサリル アミノフェニル) - 3 - メチル- 1, 3 - ブタジ エニル)キノリン・塩酸塩・分水和物、融点 214 ~216℃(分解)

\* 4-((E, E)-4-(4-000-3-リルアミノー 4 - メトキシフェニル) - 3 - メチ ・・・・ エトキサリルアミノフェニル) - 3 - メチルー 1 . 3ープタジエニル) ピリジン・塩酸塩・2/3 水和 物、融点177~179℃(分解)

> \* 2-((E, E) -4-(4-000-3-エトキサリルアミノフェニル) -3-メチル-1. 3-ブタジエニル】ピリジン・塩酸塩・1水和物、

35

融点169~172℃(分解)

\* 4- ((E. E) -4- (2-/00-5-エトキサリルアミノフェニル)-3-メチル-1. 3ープタジェニル) ピリジン、融点197 ~ 199℃ \* 4 - ( (E. E) - 4 - (2 - 10 m - 5 -エトキシカルボニルアセチルアミノフェニル) ー 3ーメチルー1、3ープタジェニル] ピリジン、 融点155~158℃

\* 2-((E, E)-4-(2-200-5-エトキサリルアミノフェニル) - 3 - メチルー1. 3-ブタジェニル) ピリジン・塩酸塩、融点 207 ~209℃(分解)

\* 2~ [ (E, E) - 4 - (3 - エトキシ カルボニルアセチルアミノー4ーメトキシフェニ ル)~3-メチル-1.3-ブタジエニル)ピリ ジン・塩酸塩・1 水和物、融点 1 2 5 ~ 128℃ ( 分解)

\* 4-((E, E)-4-(3-エトキサリル アミノフェニル) -1, 3-ブタジエニル) ピリ ジン・塩酸塩・名水和物、融点182~184℃

. 3 7

3 6

(分解)

\* 4-((E, E)-4-(4-x+++)n アミノフェニル) -1, 3-ブタジエニル) ピリ ジン・塩酸塩・光水和物、融点238~240℃ (分解)

\* 2-((E, E) - 4~(3-エトキサリル アミノフェニル) -1. 3-ブタジエニル) ピリ ジン・塩酸塩・2/3 水和物、融点154~155 ℃ (分解)

\* 2-((E, E)-4-(4-メトキサリル アミノフュニル)-1.3-ブタジエニル)ピリ ジン・塩酸塩・火水和物、融点189~1917 (分解)

\* 2- [ (E, E) -4- (4-エトキシカル ボニルアセチルアミノフェニル) -1. 3-ブタ ジエニル] ピリジン・塩酸塩、融点215~218 ℃ (分解)

\* 2 - { (E, E) - 4 - (4 - x + + + 1) n アミノフェニル) - 1、3 - ブタジエニル) ピリ ジン、融点173~175℃

<del>--518---</del>

///

2 - ((E, E) - 3 - エチルー4 - (4 - エトキサリルアミノフェニル) -1,3 - ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩・2/3 水和物、融点 187~190 て (分解)

\* 2-((E, E)-4-(4-エトキサリル アミノフェニル)-3-フェニル-1, 3-ブタ ジエニル)ピリジン・塩酸塩、融点206~ 209 で(分解)

- \* 2 ~ { (E, E) ~ 4 ~ (4 ~ メトキサリルアミノフェニル) ~ 3 ~ メチル~1.3 ~ プタジェニル) ビリジン・塩酸塩・1/3 水和物、酸点 184~186℃ (分解)
- \* 2-((E, E)-4-(4-エトキサリル アミノフェニル)-3-メチルー1, 3-ブタジ エニル)ヒリジン、数点142~145℃
- \* 2- [ (E, E) -4- (4-エトキサリル アミノフェニル) -3-プロビル-1, 3-ブタ ジエニル) ビリジン
- \* 2~((E, E) -3~ブチル-4~(4~ エトキサリルアミノフェニル) -1, 3~ブタジ

3 9

により、黄色結晶の3-{(E. E)-4-(3 -ニトロフェニル)-1,3-ブタジエニル} ピリジン・塩酸塩23gが得られる。

(2) (1)で得られた化合物を実施例 1 (2) と同様に 鉄粉 1. B s および 4 規定塩酸 9 成で還元後、 4 0 %水酸化ナトリウムで処理すると、質土色粉末の 3 - {(E, E) - 4 - (3 - アミノフェニル) - 1. 3 - ブタジエニル) ピリジン 1.3 s が得られる.

(3) (2)で得られた化合物をエチルオギザリルクロリド 1.5 献とトリエチルアミン2 8 献を用いて実施例 1 (3)と同様に反応、処理することにより黄土色粉末 1.2 g が得られる。この粉末をさらにメタノールーアセトンより再結晶すると實土色結晶性粉末の3 - {(E. E) - 4 - (3 - エトキサリルアミノフェニル) -1,3 - ブタジエニル) ピリン・塩酸塩・ソ水和物 0.9 g が得られる。融点190~191で (分解)

以下、実施例3と同様の方法を用いることによって以下の化合物を得ることができる。

エニル) ピリジン・塩酸塩・1/3 水和物、融点 155~158で (分解)

\* 2-((E, E)-3-ベンジル-4-(4 -エトキサリルアミノフェニル)-1.3-ブタ ジェニル)ピリジン

#### 実施例3

4 0

- \* 1-((E, E)-4-(3.5-ジェトキ サリルアミノフェニル)-1.3-ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩・1水和物、融点191~193 て(分解)
- \* 4- ((B, E) 4- (3, 5-ジェトキ シカルボニルアセチルアミノフェニル) - 1, 3 - ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩・1水和物、 融点90~95で(分解)
- \* 3-((E, E) -4-(4-エトキサリルアミノフュニル) -1.3-ブタジェニル) ピリジン・塩酸塩、融点197~198で(分解)
- \* 2-((E, E)-4-(4-エトキサリルアミノフェニル)-1、3-ブタジエニル)-6
  -メチルピリジン・塩酸塩・½水和物、融点 193
  ~194℃ (分解)
- \* 2- [(E, E) 4 (3-エトキサリルアミノフェニル) 1, 3-ブタジエニル) 6
  -メチルピリジン・塩酸塩・%水和物、融点15
  2~155で(分解)

実施例 4

<del>--519--</del>

(2) (1)で得られた化合物を実施例1(2)と同様に 鉄粉と塩酸にて還元し、次いで水酸化ナトリウム で処理することにより、黄土色粉末の4~((E. E) -3-メチルー4~(4-アミノフェニル) -1. 3-ブタジエニル) ピリミジン28gが得 られる。

(3) (2)で得られた化合物をエチルオギザリルクロリドおよびトリエチルアミンを用いて実施例 1 (3)と同様に反応、処理することにより、赤褐色結 タジエニル)ピリミジン・鬼敵塩1.9 gが得られる。融点190~192で (分解)以下、実施例4と同様の方法を用いることによって以下の化合物を得ることができる。

品として4-((B. E)-4-(4-エトキサ

リルアミノフェニル) - 3 - メチルー 1 、3 - ブ

\* 4-((E, E)-4-(2-エトキサリルアミノフェニル)-1, 3-ブタジエニル)ビリミジン・塩酸塩、融点 162~165で(分解)

#### 宝牌似 5

実施例1(3)で得られた2~ ((E. P) - 4 - (4 - エトキサリルアミノフェニル) - 1.3 - ブタジエニル) ピリジン0.7 gにメチルイオダイド40 dを加え、室温で2日間投搾する。反応終了後、浴磁を被圧で留去し、残盗にイソプロピルエーテルを加えて建取する。メタノールーイソプロピルエーテルより再結晶することにより、赤役色の2 - ((E. E) - 4 - (4 - エトキサリルアミノフェニル) - 1.3 - ブタジエニル) - 1 - メチルピリジニカムアイオダイド0.9 gが得られ

4 3

## る。融点221~222で(分解) 実施船6

実施例3と同様にして得られた2-{(E.E)
-4-(4-エトキサリルアミノフェニル)-1.
3-ブタジエニル)-6-メチルピリジン・塩酸塩1.9 8をメタノール100㎡溶かし、5%パラジカムー炭素(水分54%)0.6 gを加え、常圧にて水素による接触量元を行う。約5時間水素を吹き込みながら撹拌する。反応終了後、触媒を減去し、減液を減圧で機械する。得られた残変をエタノールーイソプロピルエーテルより再結晶すると、無色から微質色粉末状結晶の2-(4-エトキサリルアミノフェニル)ブチル)-6~メチルピリジン・塩酸塩・2/3 水和物0.85gが得られる。融点143~145℃(分解)

以下、実施例 6 と同様の方法を用いることによって以下の化合物を得ることができる。
\* 2-(4-(4-エトキサリルアミノフェニ

ル) ブチル) ピリジン・塩酸塩・【水和物、融点 156~158℃ (分解)

4 5

4 4

#### 实施例7

実施例1と同様にして得られた2-{(P. E)
-4-(3-エチルマロニルアミノー4ーメトキシフェニル)-3-メチルー1.3-ブタジエニル)ピリジン・塩酸塩1.0gをメタノール20㎡に溶かし、4規定水酸化ナトリウム約2㎡を加え、室温で6時間放置する。反応終了後、溶媒を設正留去し、得られた残変に水を加える。この水溶液に4規定塩酸を加えてPIを約4.0に調整する。折出した結晶を建取し、メタノールーイソプロピルアルコールより再結晶すると、質土色結晶性粉末の2-((E. E)-4-(3-カルボキシアセチルアミノー4-メトキシフェニル)-3-メチルー1.3-ブタジエニル)ピリジン・1/3水和物0.6gが得られる。融点160~1G1で(分解)

以下、実施例7と同様の方法を用いることによって以下の化合物を得ることができる。

\* 2-((E, E)-3-メチル-4-(3-オキサルアミノフェニル)-1,3-ブタジエニル)

--520---

ピリジン・ナトリウム塩・分水和物、融点 2 6 3 ~ 2 6 6 ℃ (分解)

- \* 2-((E, E)-3-メチル-4-(4-オキサルアミノフェニル)-1.3-ブタジエニル)ピリジン・ナトリウム塩、融点300で以上 (分解)
- \* 2 ((E, E) ~ 4 (3 カルボキシア セチルアミノフェニル) - 3 - メチルー], 3 -ブタジエニル) ビリジン・塩酸塩、融点 1 9 6 ~ 2 0 0 で (分解)
- \* 4-((E. E) -3-メチル-4-(4-メトキシ-3-オキサルアミノフェニル) -1.3. ーブタジエニル) ビリジン・1水和物、融点 215 -216て(分解)
- \* 4 m (((E, E) m 4 m (3 m カルボキシア . セチルアミノー 4 m メトキシフェニル) m 3 m メチルー 1 、3 m ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩、 砂点 1 5 5 m 1 5 6 で (分解)
- 2 [(E, B) 4 (5 カルポキシア セチルアミノー2 - クロロフェニル) - 3 - メチ

4 7

この間、反応温度は-50~-30℃に保つ。その後さらに1時間室温で撹拌する。なお、以上の操作は窒素気流中で行う。反応終了後、実施例 )(1)と同様に反応、処理することにより、褐色粉末の2.6ーピス[(巳.巳)-4ー(4ーニトロフェニル)-1.3ープクジエニル]ピリジン・塩酸塩4.0gが得られる。

(2) (1)で得られた化合物を2倍モルの鉄粉と塩酸で実施例1(2)と同様に還元後、水酸化ナトリウムで処理すると、赤褐色粉末の2,6ーピス [ (E.E)) -4-(4-アミノフェニル) -1.3-ブタジエニル] ピリジン2.1 gが得られる。

以下、実施例1~8のいずれかの方法を用いる

ルー1. 3 - ブタジエニル) ピリジン・塩酸塩・ 1 水和物、融点150~153℃ (分解)

- \* 2-((B, E)-4-(4-オキサルアミ ノフェニル)-1, 3-プタジエニル) ビリジン・ 1水和物、酸点213~214で(分解)
- \* 2-((E, E)-3-メチル-4-(4-オキサルアミノフェニル)-1,3-プタジェニル)ピリジン・1水和物、融点209~210℃ (分解)

#### 実施例8

(1) 2.6-ジクロロメチルビリジンの塩酸塩とトリフェニルホスフィン2当量より調製したウィテッィと試験15.5 gをテトラヒドロフラン50 Mに懸濁させ、-50~-30でに冷却する。この懸濁被にリチウムビストリメチルシリルアミドの1.0 モルテトラヒドロフラン溶液66 mを1.5時間で流下する。その後、室温にて30分間で淬し、再び-50~-30でにする。次に、p~-ニトロシンナムアルデヒド8.6 gをテトラヒドロフラン50 Mに溶解したものを30分間で滴下する。

4 8

次に、本発明の化合物のうち2 - ((E, E) - 4 - (4 - エトキサリルアミノフェニル) - 1.3 - プタジエニル) ピリジン・塩酸塩 (実施例) の化合物) を活性成分とした製剤例を示す。

## 実施例9:<u>カプセル剤</u>

÷ #	120-
ポリビニルピロリドン	3 K
乳 棚	2 2 8
トウモロコシデンプン	2 0 g
微結晶セルローズ	6 5 g
実施例)の化合物	20 ε

--521--

上記成分を常法により類粒化したのち、ゼラチ ン硬カプセル1,000カプセルに充填した。1カ ブセル中に実施例1の化合物20略を含有する。

## 実施例10:<u>數額</u>

実施例1の化合物	5 0 g
微結晶セルローズ	400€
トウモロコシデンプン	5 5 0 g

全 ₩. 1.0006

実施例1の化合物をアセトンに熔解し、次いで これを微結晶セルローズに吸着させたのち、乾燥 した。これをトウモロコシデンアンと混合し、常 法により散削として、実施例1の化合物の20倍 仮剤を顕製した。

## 実施例11:旋剂

実施例1の化合物	10 g
トウモロコシデンブン	1 0 g
乳 쇞	2 0 g
カルボキシメチル	1 0 g
セルローズカルシウム	
微結晶セルローズ	3 5 g

5 1

全量 1,0008 実施例1の化合物、 Nikkol HCO- 、ゴマ油お よび半畳のプロピレングリコールを混合して約80 てで加温溶解し、これにリン酸緩衝液および塩化 ナトリウムとプロピレングリコールを予め捨解し た蒸留水を約80℃に加温して加え、全量1,000・ **衄の水溶液とした。この水溶液を2衄のアンブル** に分注して熔閉したのち、加温減菌した。1管中、 実施例1の化合物20畦を含有する。

> 特許出願人 吉窩製薬株式会社 化 理 人 弁理士 高 島



クルク

ポリピニルピロリドン

奥施例1の化合物をアセトンに溶解し、次いで これを微結晶セルローズに吸着させたのち、乾燥 した。これにトウモロコシデンプン、乳糖、カル ポキシメチルセルローズカルシウムを混合し、次 いでポリビニルピロリドンの水溶液を結合剤とし て加えて常法により顆粒化した。これを滑沢剤と してタルクを加えて混合したのち、1錠100略 の錠剤に打殺した。「錠中には実施例」の化合物 10gを含有する。

## 実施例12: 注射剂

英雄領」の化合物	1 U g
可将化剂Kitkol BCO-60	
(日光ケミカル社製品名)	37 g
ゴマ被	. 5 Е
塩化ナトリウム	9 g
プロピレングリコール	40 ε
リン解規循液 (0.1 M. pH6.0)	100g

5 2

## 手統補正 翻(触)

平成1年10月18日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

平成1年特許願第167278号

2. 発明の名称

プタン化合物またはその塩およびその医薬用途

3. 桶正をする者

事件との関係 特許出職人

名称 古富製業株式会社

4.代理人 €541

住所 大阪市中央区平野町三丁目3番9号

(湯木ビル)

高岛国際特許事務所

To. (06) 227-1156

氏名 弁理士 (8079) 高 島

5. 補正の対象

明細唇の「発明の詳細な説明」

5 3

-522-

## 6. 補正の内容

(1) 明知書第4頁第19行および第29頁第17 行の「拮抗作用」をそれぞれ「阻害作用」に訂正 する。

(2) 明和書第7頁下から第10~5行の「Nーメチルピリミジニウム・・・・Nーヘキシルピリミジニウムを」を「Nーメチルピリジニウム、Nーエチルピリジニウム、Nープロピルピリジニウム、Nーイソプロピルピリジニウム、Nーイソプチルピリジニウム、Nーイソプチルピリジニウム、Nーインプチルピリジニウム、Nーペンチルピリジニウム、Nーペキシルピリジニウムを」に訂正する。

(3) 明細費第26頁第2隻中、

「コントロール — 16 4.69±0.53 — ソファルコン 10 16 4.47±0.59\*\* 5 」

を以下の通り訂正する。

「コントロール — 16 4.69±0.53 — ソファルコン 10 16 4.47±0.59 5 j

2

・(4) 明和書第28頁第3表中、

「コントロール — 18 4.91±0.44 — ソファルコン 100 18 5.31±0.47\*\* -8 」、

を以下の通り訂正する。

「コントロール — 18 4.91±0.44 — ソファルコン 100 18 5.31±0.47 -8 」

以上